§08281

鉬酸鈉

Sodium Molybdate (VI)

1. **含** 量:本品所含Na₂MoO₄按乾品計算,應為98.0~100.5%。

2. 外 觀:本品為白色或近乎白色之粉末或為無色結晶。

3. 溶解度:本品易溶於水。

4. **鑑 别**:取本品 0.2 g 溶於硝酸溶液(50%, v/v) 5 mL,加氯化銨 0.1 g 及磷酸氫二 鈉溶液(9%, w/v) 0.3 mL,於 50~60°C 徐徐加熱,應生黃色沉澱。

5. **氯 化 物:** 取本品0.4 g,按照氯化物檢查法(附錄A-1)檢查之,如起混濁,不得較 氯標準溶液2 mL之對照試驗所起者為濃(以Cl計,50 ppm以下)。

6. 磷酸鹽:取本品2.0g,加水13 mL,加熱溶解,並趁熱溶解硝酸銨8.0g,作為檢品溶液。另取本品1.0g,加水12 mL及磷酸鹽標準溶液[取磷酸二氫鉀0.286g,加水溶解並定容至1000 mL。本液1 mL含200 μg之磷酸根(PO4-3),新鮮配置]1 mL,加熱溶解,並趁熱溶解硝酸銨8.0g,作為對照溶液。檢品溶液與對照溶液分別加至硝酸:水(1:1, v/v)溶液27 mL中,觀察比較之;於3小時內,檢品溶液所呈之黃色或乳白色不得較對照溶液所呈者為濃(以PO4計,200 ppm以下)。

7. 銨 鹽:取本品0.1 g,置於25 mL離心管(附PE上蓋)中,加水1 mL溶解,作為檢品溶液。另取銨鹽標準溶液[取氯化銨0.741 g溶於水並定容至1000 mL。取10 mL,加水稀釋並定容至1000 mL。再取400 mL,加水稀釋並定容至1000 mL。本液1 mL含1 µg之銨離子(NH4)] 1 mL,加水1 mL,作為對照溶液。檢品溶液與對照溶液分別加氧化鎂0.30 g,迅速蓋上覆有預先以水濕潤之銀錳試紙[將層析用濾紙切成寬約1 cm,長約10 cm,浸入含8.5 g/L硫酸錳與8.5 g/L硝酸銀之混合溶液中數分鐘後,取出並於五氧化二磷中乾燥,避免與酸或鹼蒸氣接觸,乾燥後,切成邊長約5 mm正方形,於褐色瓶中避光貯存]之離心管上蓋,搖晃混合並避免液體噴濺,於40°C靜置30分鐘後,取出銀錳試紙,儘速觀察比較其呈色,檢品溶液所呈之灰色不得較對照溶液所呈者為深。(以NH4計,10 ppm以下)。

8. **重 金 屬:**取本品2g,按照重金屬檢查法第I法(附錄A-7)檢查之,其所含重金屬 (以Pb計)應在10 ppm以下。

- 9. **乾燥減重:** 取本品1 g,於140°C乾燥3小時,其減失重量應為14.0~16.0%(附錄A-3)。
- 10. 含量測定:取預經140°C乾燥3小時之本品約0.1g,精確稱定,以水30 mL溶解,加 六亞甲基四胺(hexamethylenetetramine) 0.5 g及250 g/L硝酸溶液0.1 mL, 加溫至60°C,以4-(2-吡啶偶氮)間苯二酚單鈉鹽[4-(2-pyridylazo) resorcinol monosodium]為指示劑,用0.05 M硝酸鉛液滴定之。每mL之 0.05 M硝酸鉛液相當於10.30 mg之Na₂MoO₄。

參考文獻:

- United States Pharmacopeial Convention, Inc. 2014. Sodium molybdate dihydrate. Food Chemical Codex 9. pp. 1108-1109. United States Pharmacopeial Convention, Inc. Rockville, MD, USA.
- 2. European Directorate for the Quality of Medicines & HealthCare. 2014. Sodium molybdate dihydrate. European Pharmacopoeia 8.0. pp.3256-3257. European Directorate for the Quality of Medicines & HealthCare. Strasbourg, France.